BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



⑤ Int. Cl.⁶: C 07 D 493/04



DEUTSCHES PATENT- UND MARKENAMT

198 21 954.7 (21) Aktenzeichen: ② Anmeldetag: 15. 5.98 43 Offenlegungstag: 19.11.98

198 21 954

(66) Innere Priorität:

197 20 250.0

15.05.97

(1) Anmelder:

Gesellschaft für Biotechnologische Forschung mbH (GBF), 38124 Braunschweig, DE

(74) Vertreter:

Patentanwälte Dr. Boeters, Bauer, Dr. Forstmeyer, 81541 München

(72) Erfinder:

Erfinder wird später genannt werden

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen

- (A) Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats
- Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats, wobei man von Epothilon A, B, C oder D ausgeht und den heterozyklischen Rest am C_{17} -Kohlenstoffatom in einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest austauscht, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest.

50

Beschreibung

Epothilone A, B, C und D sind bekannt; vgl. beispielsweise PCT/EP 96/05 080. Diese Epothilone tragen am C₁₇-Kohlenstoffatom einen heterozyklischen Rest. Es ist nun erwünscht, diesen Rest durch einen anderen Rest zu ersetzen, der insbesondere für pharmazeutische Wirkstoffe üblich oder vorteilhaft ist.

Zur Lösung dieser Aufgabe wird erfindungsgemäß ein Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats vorge- 10 sehen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man

- (a) von einem Epothilon A, B, C oder D ausgeht, - wobei das C2- und das C3-Kohlenstoffatom durch die Gruppierung -CH2CHOH- oder - 15 CH=CH- miteinander verbunden sein können und - wobei man bei der Ausgangsverbindung in 3und 7-Stellung eine OH-Gruppe oder eine ge-
- (b) in 16-Stellung zu einer Keto-Gruppierung oxidiert, 20 (c1) das Sauerstoffatom der Keto-Gruppierung mit Hilfe von C₆H₅-P=CH₂gegen eine =CH₂-Gruppe austauscht und gegebenenfalls

schützte OH-Gruppe vorsieht,

- (d1) diese =CH₂-Gruppe mit Hilfe einer Verbindung der Formel R-CH=CH₂ katalytisch in eine =CH-R- 25 Gruppe überführt, wobei R einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest darstellt; oder
- (c2) für die miteinander verbundenen Kohlenstoffatome C16 und C17 die Gruppierung -CH=CH2 vorsieht und gegebenenfalls
- (d2) diese Gruppierung mit Hilfe einer Metathese in die Gruppierung -CH=CH-R überführt, wobei R die 35 vorstehend angegebenen Bedeutungen besitzt.

Bei Stufe (b) kann man mit Ozon oxidieren.

Bei Stufe (c2) kann man mit NaBH4 und danach mit Tosylchlorid/Base arbeiten oder man kann eine Bamford-Ste- 40 vens-Reaktion gemäß Shapiro durchführen; vgl. Organic Reactions (1976) 23, 405.

Bei Stufe (d) kann man mit einem Metathese-Katalysator arbeiten, insbesondere einem derartigen Rhodium-, Ruthenium-, Wolfram- oder Molybdän-Katalysator, beispiels- 45 weise mit

- [RhCHPh)Cl₂. (PCy₃)₂ gemäß Grubbs et al. in JACS, 118 (1996) 100-110; oder
- RuCl₂ (=CHPh)(PCy₃)₂; oder
- RuCl₂ (=CHCH=CPh₂)(PCy₃)₂; oder
- $\overline{W(OAr^{1)(OA}}r)$ (=CHtBu)(OEt₂)Cl mit Ar¹ = 2,6-diphenyl-C₆H₃ gemäß Basset et al. in Angew. Chem., Int. Ed., 32 (1993) 112; oder
- $Mo(C_{10}H_{12})(C_{12}H_{17}N)(OC_4H_9)_2$, d. h. 2,6-Diisopro- 55 pylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(t-butoxid); oder
- $Mo(C_{10}H_{12})(C_{12}H_{17}N)[OC(CH_3)(CF_3)_2]_2$, d. h. 2,6-Diisopropylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(hexafluoro-t butoxid); oder
- $Mo(C_{10}H_{12})(C_{12}H_{17}N)(OSO_2CF_3)_2(C_4H_{10}O_2)$, d. h. 2,6-Diisopropylphenylimidoneophyliden-molybdänbis-(trifluormethansulfonat)-dimethoxyethan-Addukt.

Für die genannten Molybdän-Katalysatoren sei verwiesen 65 auf US 4 681 956 und 4 727 215.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - (a) von Epothilon A, B, C oder D ausgeht,
 - wobei das C2- und das C3-Kohlenstoffatom durch die Gruppierung -CH2CHOHoder -CH=CH- miteinander verbunden sein können und
 - wobei man bei der Ausgangsverbindung in 3- und 7-Stellung eine OH-Gruppe oder eine geschützte OH-Gruppe vorsieht,
 - (b) in 16-Stellung zu einer Keto-Gruppierung oxidiert.
 - (c1) das Sauerstoffatom der Keto-Gruppierung mit Hilfe von C₆H₅-P=CH₂ gegen eine =CH₂-Gruppe austauscht und gegebenenfalls
 - (d1) diese =CH₂-Gruppe mit Hilfe einer Verbindung der Formel R-CH=CH₂ katalytisch in eine =CH₂-R-Gruppe überführt, wobei R einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest darstellt; oder
 - (c2) für die unmittelbar miteinander verbundenen Kohlenstoffatome C16 und C17 an an sich bekannter Weise die Gruppierung -CH=CH2 vorsieht und gegebenenfalls
 - (d2) diese Gruppierung mit Hilfe einer Metathese in die Gruppierung -CH=CH-R überführt, wobei R die vorstehend angegebenen Bedeutungen be-
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (b) mit Ozon oxidiert.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (c2) mit NaBH4 und danach mit Tosylchlorid/Base arbeitet oder eine Bamford-Stevens-Reaktion durchführt.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (d) mit einem Metathese-Katalysator arbeitet, insbesondere einem derartigen Rhodium-, Ruthenium-, Wolfram- oder Molybdän-Katalysator.

50

Zur Lösung dieser Aufgabe wird erfindungsgemäß ein Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats vorge- 10 sehen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man

- (a) von einem Epothilon A, B, C oder D ausgeht, - wobei das C2- und das C3-Kohlenstoffatom durch die Gruppierung -CH2CHOH- oder - 15 CH=CH- miteinander verbunden sein können und - wobei man bei der Ausgangsverbindung in 3und 7-Stellung eine OH-Gruppe oder eine geschützte OH-Gruppe vorsieht,
- (b) in 16-Stellung zu einer Keto-Gruppierung oxidiert, 20 (c1) das Sauerstoffatom der Keto-Gruppierung mit Hilfe von C₆H₅-P=CH₂gegen eine =CH₂-Gruppe austauscht und gegebenenfalls
- (d1) diese =CH2-Gruppe mit Hilfe einer Verbindung der Formel R-CH=CH2 katalytisch in eine =CH-R- 25 Gruppe überführt, wobei R einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest darstellt; oder
- (c2) für die miteinander verbundenen Kohlenstoffatome C16 und C17 die Gruppierung -CH=CH2 vorsieht und gegebenenfalls
- (d2) diese Gruppierung mit Hilfe einer Metathese in die Gruppierung -CH=CH-R überführt, wobei R die 35 vorstehend angegebenen Bedeutungen besitzt.

Bei Stufe (b) kann man mit Ozon oxidieren.

Bei Stufe (c2) kann man mit NaBH4 und danach mit Tosylchlorid/Base arbeiten oder man kann eine Bamford-Ste- 40 vens-Reaktion gemäß Shapiro durchführen; vgl. Organic Reactions (1976) 23, 405.

Bei Stufe (d) kann man mit einem Metathese-Katalysator arbeiten, insbesondere einem derartigen Rhodium-, Ruthenium-, Wolfram- oder Molybdän-Katalysator, beispiels- 45 weise mit

- [RhCHPh)Cl₂. (PCy₃)₂ gemäß Grubbs et al. in JACS, 118 (1996) 100-110; oder
- RuCl₂ (=CHPh)(PCy₃)₂; oder
- RuCl₂ (=CHCH=CPh₂)(PCy₃)₂; oder
- $\overline{W(OAr^{1)(OA}}r)$ (=CHtBu)(OEt₂)Cl mit Ar¹ = 2,6-diphenyl-C₆H₃ gemäß Basset et al. in Angew. Chem., Int. Ed., 32 (1993) 112; oder
- $Mo(C_{10}H_{12})(C_{12}H_{17}N)(OC_4H_9)_2$, d. h. 2,6-Diisopro- 55 pylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(t-but-
- $Mo(C_{10}H_{12})(C_{12}H_{17}N)[OC(CH_3)(CF_3)_2]_2$, d. h. 2,6-Diisopropylphenylimidoneophyliden-molybdän-bis-(hexafluoro-t butoxid); oder
- $Mo(C_{10}H_{12})(C_{12}H_{17}N)(OSO_2CF_3)_2(C_4H_{10}O_2)$, d. h. 2,6-Diisopropylphenylimidoneophyliden-molybdänbis-(trifluormethansulfonat)-dimethoxyethan-Addukt.

Für die genannten Molybdän-Katalysatoren sei verwiesen 65 auf US 4 681 956 und 4 727 215.

- 1. Verfahren zur Herstellung eines Epothilon-Derivats, dadurch gekennzeichnet, daß man
 - (a) von Epothilon A, B, C oder D ausgeht,
 - wobei das C2- und das C3-Kohlenstoffatom durch die Gruppierung -CH2CHOHoder -CH=CH- miteinander verbunden sein können und
 - wobei man bei der Ausgangsverbindung in 3- und 7-Stellung eine OH-Gruppe oder eine geschützte OH-Gruppe vorsieht,
 - (b) in 16-Stellung zu einer Keto-Gruppierung oxidiert,
 - (c1) das Sauerstoffatom der Keto-Gruppierung mit Hilfe von C₆H₅-P=CH₂ gegen eine =CH₂-Gruppe austauscht und gegebenenfalls
 - (d1) diese =CH₂-Gruppe mit Hilfe einer Verbindung der Formel R-CH=CH₂ katalytisch in eine =CH₂-R-Gruppe überführt, wobei R einen aliphatischen Rest, einen gegebenenfalls substituierten Phenylrest oder einen heterozyklischen Rest, insbesondere einen derartigen für pharmazeutische Wirkstoffe üblichen Rest darstellt; oder
 - (c2) für die unmittelbar miteinander verbundenen Kohlenstoffatome C16 und C17 an an sich bekannter Weise die Gruppierung -CH=CH2 vorsieht und gegebenenfalls
 - (d2) diese Gruppierung mit Hilfe einer Metathese in die Gruppierung -CH=CH-R überführt, wobei R die vorstehend angegebenen Bedeutungen be-
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (b) mit Ozon oxidiert.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (c2) mit NaBH4 und danach mit Tosylchlorid/Base arbeitet oder eine Bamford-Stevens-Reaktion durchführt.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß man bei Stufe (d) mit einem Metathese-Katalysator arbeitet, insbesondere einem derartigen Rhodium-, Ruthenium-, Wolfram- oder Molybdän-Katalysator.